(19) **RU**

Комитет Российской Федерации по патентам и товарным знакам

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

к патенту Российской Федерации

(21) 5055449/04

(22) 20.07.92

(46) 10.03.95 Bion. No 7

(71) Государственное предприятие "Пермнефтеоргоинтез"

(72) Логинова АН; Шарихина МА; Томина НН; Шабалина ТН; Вязков ВА; Шуверов ВМ; Лихачев: АИ; Крылов ВА; Камлык АС; Брусникин ЛА (73) Акционерное общество открытого типа "ЛУ— Койл-Пермнефтеоргоинтез"

(56) Курганов В.М., и др. Гидроочистка нефтепродуктов на алюмокобальтмолибденовом катализаторе. — Тематический обзор: Сер. Переработка нефти. М.: ЦНИИГЭнефтехим. 1975, с.104.

Авторское свидетельство СССР N 1696460, кл. С 10G 45/06, 1991.

(54) СПОСОБ ГИДРООЧИСТКИ НЕФТЯНЫХ ДИСТИЛЛЯТНЫХ ФРАКЦИЙ . 2

(57) Использование: нефтехимия. Сущность изобретения нефтяные дистиплятные фракции подвергают гипроочистке в присутствии катапизатора, содержащего, мас%: оксид молибдена 12,0-16,0, в том числе оксид молибдена вносимый в виде кремнемолибденовой мислоты 1,0-6,0; оксид никеля 4,0-6,0; оксид вопьфрама 1,0-6,0; оксид кремния 0,16-0.20. Предварительно катализатор подвергают активации в токе азота путем нагрева слоя катализатора до 350°C с промежуточными выдержками при 120°С в течение 4-6 ч 200°С в течение 2-3 ч. 350°C в течение 4-6 ч для достижения молярного отношения азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля, равного 8-10 моль/моль, с последующим охлаждением сульфидированием и контактированием с сырьем при 320-400°С и давлении 2,7-4,5 MITa 1 raon

Изобретение относится к способам проведения гидроочистки нефтяных дистиллятных фракций и может быть использовано в нефтеперерабатывающей промышленно-

Уровень техники заключается в следующем. Известен способ проведения процесса гидробчистки дизельного топлива, заключающийся в том, что сырье вместе с циркулирующим водородсодержащим га- 10 зом нагревается и проходит через слой алюмоникель- или алюмокобальтмолибденового катализатора, загруженного в реактор, работающий в адиабатическом режиме с последующими сепарацией и стабилизацией газопродуктовой смеси. (Гидроочистка нефтепродуктов на алюмоникельмолибденовом катализаторе. Курганов В.М. и др. Тематический обзор. Сер. Переработка нефти. М., ЦНИИТЭнефтехим, 1975, c.104) [1].

Наиболее близким к предполагаемому техническому решению является способ гидроочистки в присутствии влюмокобальтмолибденового или алюмоникельмолибденового катализатора, содержащего 0,5-4,0% серы (а.с. СССР № 1696460,

кл. С 10 G 45/06, 1991) [2].

Недостатками данных способов являются низкая активность алюмоникель- и 30 алюмокобальтмолибденового катализаторов в реакции гидрирования ароматических углеводородов и гидродеазотирования.

Сущность изобретения заключается в

следующем.

Изобретение направлено на решение задачи получения экологически чистых топлив с пониженным содержанием серы, азота и ароматических углеводородов без снижения выхода целевой фракции. Реше- 40 ние этой задачи опосредовано новым техническим результатом. Данный технический результат достигается активацией алюмоникельмолибденового катализатора, модифицированного вольфрамом и кремнием, инертным газом (азотом) при атмосферном давлении и при нагревании со скоростью подъема температуры в слое катализатора 15°C в час до 120°C є выдержкой при этой температуре в течение 4-6 ч, затем нагревании до 200°C с выдержкой в течение 2-3 ч. затем нагревании до 350°C с выдержкой в течение 4-6 ч и охлаждении до 100°C, в результате которой устанавливается отношение азота к оксидам молибдена, вольфра- 55 моль/моль: 8-10 никеля сульфидирование катализатора любым известным способом и контактирование с сырьем в смеси с водородсодержащим газом при температуре 320-400°С и давлении

2,7-4,5 МПа в адиабатическом режиме с последующей сепарацией и стабилизацией газопродуктовой смеси.

Существенными признаками изобретения являются использование в процессе гидроочистки нефтяных дистиллятных фракций оксидных катализвторов, контактируемых с сырьем в присутствии водородсодержащего газа в адиабатиче-

ском реакторе.

Отличительными признаками дамного изобретения являются использование алюмоникельмолибденового катализатора, модифицированного вольфрамом и кремнием, предварительно подвергнутого активации в токе азота в интервале температур от 120 до 350°C в течение 32–37 ч с тем, чтобы было достигнуто молярное соотношение азота к оксидам молибдена, вольфрама и никаля 8–10 моль/моль, с последующим охлаждением, сульфидированием и контактированием с сырьем при температуре 320–400°C и давлении 2,7–4,5 МПа.

Новизна изобретения заключается в активации в токе азота катализатора, загруженного в реактор гидроочистки. осуществляемой до стадии сульфидирования и контактирования с сырьем путем постепенного подъема температуры до 350°C с промежуточными выдержками при 120,200,350°С с целью достижения молярного отношения азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля, равном 8-10 моль/моль, а также в использовании катализатора следующего химического состава, мас. %: MoO3 12-16; NIO 4-6; WO3 1-6; SIO2 0,16-0,20; АІ2Оз остальное, в который модифицирующие добавки оксидов вольфрама и кремния, а также часть оксида молибдена (1-6 мас.%) вносятся из соответствующих гетерополикислот - кремневовольфрамовой и кремнемолибденовой.

Пример 1. Алюмоникельмолибденовый катализатор, модифицированный вольфрамом и кремнием, содержащий 16 мас. % МоОз (из них 6 мас. % вносится в катализатор в виде кремнемолибденовой кислоты), 6 мас. % NIO и 1 мас. % WO3 (вносится в катализатор в виде кремневольфрамовой кислоты), 0,2 мас.% SIO2 и 76.8 мас.% Al2O3. загружается в реактор лабораторной проточной установки гидроочистки. В реактор подается азот, расход которого на протяжении всего процесса активации катализатора поддерживается на уровне 400 нл/л катализатора в час. В системе устанавливается давление 0.1-0.2 МПа, начинается подъем температуры в слое катализатора со скоростью 15 град/ч до 120°C. При 120°C производится выдержка в течение 4 ч. Затем температура в слое катализатора повышается до 200°C и производится выдержка в течение 2 ч. Затем температура в слое катализатора повышается до 350°C и производится выдержка в течение 4 ч. После завершения стадии активации, в результате которой устанавливается соотношение азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля 8 моль/моль, катализатор охлаждается до 100°C, продувается взотом и в систему 10 подается водородсодержащий газ, содержание сероводорода в котором составляет 0.5-3% (достаточное для проведения сульфидирования катализатора). На сульфидированный катализатор подается сырье в смеси с водородсодержащим газом и проводится процесс его гидроочистки при температуре 320°C и давлении 2,7 МПа. Во всех примерах объемная скорость подачи сырья поддерживалась 4 ч , в качестве сырья во 20 всех примерах использовалась фракция дизельного топлива со следующими показателями качества.

Фракционный состав:	
50% перегоняется	278
96% перегоняется	354
Температура вспышки	96
Температура застывания, С Солержание серы, мас. %	12 1,69
Содержание азота, мас. % Содержание арома-	0.2
тических угл-ов, мас.% Плотность при темпе-	14,5
patype 20°C, r/cm³	0,847

В результате проведенного процесса гидроочистки степень гидрообессеривания сырья составила 96,8 отн. %, степень деазотирования 30,2 отн. %, степень гидрирования вроматических углеводородов 45,6 отн. %.

Пример 2. Алюмоникельмолибденовый катализатор, модифицированный вольфрамом и кремнием, содержащий 14 мас. %. 45 моОз (из них 3% вносится в катализатор в виде кремнемолибденовой кислоты), 5 мас. % NìO, 4 мас. % WOз (вносится в катализатор в виде кремневольфрамовой кислоты 0,19 мас. % SiO2, 76,81 мас. % Al₂O₃, загружается в реактор лабораторной проточной установки гидроочистки. В реактор подается

температура в слое катализатора повышается до 200°C и производится выдержка в течение 2,5 ч, затем температура в слое катализатора повышается до 350 С и производится выдержка в течение 5 ч. После завершения стадии активации, в результате которой устанавливается соотношение азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля 9 моль/моль, катализатор охлаждается до 100°C, продувается азотом и сульфидируется. На сульфидированный катализатор подается сырье в смеси с водородсодержащим газом и проводится процесс его гидроочистки при температуре 360°C и давлении 3,5 МПа. В результате проведенного процесса гидроочистки степень гидрообессеривания сырья составила 98 отн. %, степень деазотирования 32,9 отн. %, степень гидрирования ароматических углеводородов 43,2 отн. %.

Пример3. Алюмоникельмолибденовый катализатор, модифицированный вольфрамом и кремнием, содержащий 12 мас. % МоОз (из них 1 мас. % вносится в катализатор в виде кремнемолибденовой кислоты) 4 25 мас. % NIO, 6 мас. % WO3 (вносится в катализатор в виде кремневольфрамовой кислоты), 0.16 Mac. % SIO2 и 77.84 мас. % Al2O3. загружается в реактор лабораторной проточной установки гидроочистки. В реактор подает-30 ся азот, расход которого на протяжении всего процесса активации катализатора поддерживается на уровне 700 нл/л катализатора в час. В системе устанавливается давление 0.1-0.2 МПа и начинается подъем 35 температуры в слое катализатора со скоростью 15°/ч до 120°С, при 120°С производится выдержка в течение 6 ч. затем температура в слое катализатора повышается до 200°C и производится выдержка в течение 3 ч. затем температура в слое катализатора повышается до 350°С и производится выдержка в течение 6 ч. После завершения стадии активации, в результате которой устанавливается отношение азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля 10 моль/моль, катализатор охлаждается до 100°C, продувается азотом и сульфидируется. На сульфидированный катализатор подается сырье в смеси с водородсодержащим газом и проводится процесс его гидроочистки при температуре 400°C и давлении 4,5 МПа. В результате проведенного процесса гидроочистки степень гидрообессеривания

Результаты показывают, что проведение гидроочистки по предложенному способу позволяют повысить степень деазотирования сырья в 1,6 раза, степень гидрирования ароматических углеводородов. в 1,3 раза и этим самым получить чистые нефтепроэкологически дукты.

Сравнительная характеристика способов гидроочистки фракции дизельного топлива

Пример	Продол-	Молярное отноше-	Условия проведения процесса		Степень гидро-	Степень деазоти-	Степень гидриро-
	ность термооб-	ние азота к оксидам	темпера- тура, °С	давление, МПа	обессери- вания	рования сырья,	вания аро-
	работки катализа-	молибде- на, вольф-			сырья. отн.%	отн:%	ких уг-ов. отн.%
÷	тора в то- ке азота, ч	рама и никеля, моль/					
		/моль		0.7	06.0	30,2	45,6
1 2 3	32 34,5 37	8 9 10	320 360 400	2,7 3,5 4,5	96,8 98,0 98,6	32,9 34,3	43,2 41,8
По прото-		_	320	3,0	96,5	18,0	30,7

формула изобретения

СПОСОБ ГИДРООЧИСТКИ НЕФТЯ-НЫХ ДИСТИЛЛЯТНЫХ ФРАКЦИЙ В присутствии водородсодержащего газа и катализатора, содержащего оксиды молибдена, никеля и влюминия при повышенных температуре и давлении, вклюсульфидирования; чающий . стадию отличающийся тем, что используют катализатор, дополнительно содержащий оксид вольфрама, вводимый в виде кремневольфрамовой кислоты. кремния при следующем соотношении компонентов, мас. %:

Оксид молибдена В том числе оксид молибдена вносимый в виде

кремнемолибденовой кисло-

Оксид кремния

1.0 - 6.0 4.0 - 6.0 Оксид никеля 1.0 - 6.0 Оксид вольфрама 0.16 - 0.20

который предварительно подвергают активации в токе азота путем нагрева слоя катализатора до 350°С с промежуточными выдержками при 120°С в течение 4 - 6 ч. 200°С в течение 2 - 3 ч. 350°С в течение 4 - 6 ч для достижения молярного соотношения азота к оксидам молибдена, вольфрама и никеля, равного 8 - 10 медъ/моль с последующим охлаждением, сульфидированием и 12.0 - 16.0 15 контактированием с сырьем при 320 400°С и давлении 2.7 - 4,5 МПа.

Составитель Л. Карпова Редактор М. Самерханова Техред М.Моргентал

Корректор М. Самборская

3akas 1363

Подписное НПО "Поиск" Роспатента 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., 4/5